

## PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : DIRECCION DE REDES INTEGRADAS DE SALUD LIMA ESTE

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-DIRIS LE-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS MÉDICOS CONSOLIDADOS DE LABORATORIO 2023

Ruc/código : 20546950396

Nombre o Razón social : GRUPO D Y S S.R.L.

Fecha de envío : 21/07/2023

Hora de envío : 12:54:34

**Consulta: Nro. 1**

**Consulta/Observación:**

Señores del Comité, observamos que en la Experiencia del Postor están requiriendo como sustento la venta de INSUMOS, MATERIALES Y REACTIVOS PARA LABORATORIO. Ante ello, solicitamos a la Entidad amplíe el rango de la venta de bienes, aceptando también la venta de DISPOSITIVOS E INSUMOS MÉDICOS EN GENERAL, con el fin de no limitar la participación de los postores en el presente procedimiento.

**Acápites de las bases :** Sección: Especifico      Numeral: 3.2      Literal: B      **Página: 77**

**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

Se procede a ampliar el rango en la experiencia del postor considerando también la venta de dispositivo e insumos médicos en general.

**Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:**

se agregara en las bases integradas punto B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECILIDAD bienes similares lo siguiente: DISPOSITIVOS E INSUMOS MÉDICOS EN GENERAL.

Entidad convocante : DIRECCION DE REDES INTEGRADAS DE SALUD LIMA ESTE

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-DIRIS LE-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS MÉDICOS CONSOLIDADOS DE LABORATORIO 2023

Ruc/código :	20546950396	Fecha de envío :	21/07/2023
Nombre o Razón social :	GRUPO D Y S S.R.L.	Hora de envío :	12:54:34

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

Señores del Comité, observamos que están solicitando la presentación de REGISTRO SANITARIO para cada producto, cabe aclarar que nos todos los productos que la Entidad solicitan no requieren de REGISTRO SANITARIO, como lo seria el SUB ITEM 3.3 que se encuentra en la LISTA DE PRODUCTOS QUE NO REQUIEREN DE R.S (2023). publicada por DIGEMID. Por tanto, solicitamos a la Entidad que para el para el caso de productos que no requieran R.S. presentar LA LISTA DE PRODUCTOS QUE NO REQUIEREN R.S. o CONSULTA DIGEMID donde indique el producto mencionado no requiere de R.S.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2 Literal: 2.2.1.1 Página: 19

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se procede a aceptar la presentación del listado de productos que no requieren de registro sanitario autorizado por digemid donde indique el producto requerido

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

se agregara en las bases integradas en el literal g) de los documentos para la admision lo siguiente: para el para el caso de productos que no requieran R.S. presentar LA LISTA DE PRODUCTOS QUE NO REQUIEREN R.S. o CONSULTA DIGEMID donde indique el producto mencionado no requiere de R.S.

Entidad convocante : DIRECCION DE REDES INTEGRADAS DE SALUD LIMA ESTE

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-DIRIS LE-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS MÉDICOS CONSOLIDADOS DE LABORATORIO 2023

Ruc/código :	20546950396	Fecha de envío :	21/07/2023
Nombre o Razón social :	GRUPO D Y S S.R.L.	Hora de envío :	12:54:34

**Consulta: Nro. 3**

**Consulta/Observación:**

Señores del Comité, observamos que están solicitando que todos los productos cuenten con una fecha de vencimiento no menor a 18 meses. Cabe aclarar que los productos de las marcas que solicita la Entidad, solo cuentan con una vigencia mínima de 15 meses desde que son fabricadas. Por tanto y para cumplir con la entrega de los bienes, solicitamos a la Entidad aceptar como vencimiento 12 MESES COMO MÍNIMO, o aceptar la entrega de una CARTA DE COMPROMISO DE CANJE POR VENCIMIENTO para productos con vigencia mínima de 12 MESES, puesto que de lo contrario sería imposible poder entregarle productos compatibles con sus equipos que cuenten con vencimiento mínimo de 18 meses.

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** 2.2    **Literal:** 2.2.1.1    **Página:** 15

**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

SE PROCEDE A ACEPTAR QUE EN CASO LOS INSUMOS REQUERIDOS TENGAN FECHA DE VENCIMIENTO ENTRE LOS 12 Y 18 MESES PRESENTEN UNA CARTA DE COMPROMISO DE CANJE POR FECHA DE

**Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:**

se agregara en las bases integradas lo siguiente: FECHA DE VENCIMIENTO: 18 MESES, TAMBIEN SE ACEPTARÁN PRODUCTOS CON TIEMPO NO MENOS A 12 MESES SIEMPRE Y CUANDO PRESENTE UNA CARTA DE COMPROMISO DE CANJE POR VENCIMIENTO PARA PRODUCTOS CON VIGENCIA MINIMA DE 12 MESES.

Entidad convocante : DIRECCION DE REDES INTEGRADAS DE SALUD LIMA ESTE

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-DIRIS LE-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS MÉDICOS CONSOLIDADOS DE LABORATORIO 2023

Ruc/código :	20546950396	Fecha de envío :	25/07/2023
Nombre o Razón social :	GRUPO D Y S S.R.L.	Hora de envío :	11:03:01

**Consulta:** Nro. 4

**Consulta/Observación:**

Señores del Comité, observamos que en la Experiencia del Postor indican un monto especial para el ITEM N°1 para empresas en condición de micro y pequeña empresa, ante ello y debido que los montos ha alcanzar para los productos correspondientes al ITEM N°2 e ITEM N°3 son mucho mas altos en relación al ITEM N°1.

Solicitamos a la Entidad agregar también un monto especial para el sustento de los ITEMS N°2 y 3 para empresas en condición de micro y pequeña empresa, con el objetivo de no limitar y restringir su participación en el presente procedimiento.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** 3.2      **Literal:** B      **Página:** 79

**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

SE ACLARA QUE DADA LA PRESENTE CONVOCATORIA POR RELACION DE ITEMS Y SIENDO EL VALOR ESTIMADO DEL ITEM N°2 E ITEM N°3 NO CORRESPONDERIAN AL MONTO DE UNA ADJUDICACION SIMPLIFICADA NO APLICARIA DEFINIR EN LAS BASES QUE DECLAREN TENER LA CONDICION DE MICRO Y

**Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:**

null

Entidad convocante : DIRECCION DE REDES INTEGRADAS DE SALUD LIMA ESTE

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-DIRIS LE-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS MÉDICOS CONSOLIDADOS DE LABORATORIO 2023

Ruc/código :	20544150104	Fecha de envío :	26/07/2023
Nombre o Razón social :	MEDICAL ISVIL S.A.C.	Hora de envío :	19:52:28

**Observación: Nro. 5**

**Consulta/Observación:**

Observamos que en los requisitos para perfeccionar el contrato no se está solicitando la presentación de Licencia Municipal de Funcionamiento. Sobre el particular, el artículo 4° de la Ley N° 28976, Ley Marco de Licencia de Funcionamiento, establece ¿ESTÁN OBLIGADAS A OBTENER LICENCIA DE FUNCIONAMIENTO LAS PERSONAS NATURALES, JURÍDICAS o entes colectivos, nacionales o extranjeros, de derecho privado o público, incluyendo empresas o entidades del Estado, regionales o municipales, que desarrollen, con o sin finalidad de lucro, actividades de comercio, industriales y/o de servicios de manera previa a la apertura, o instalación de establecimientos en los que se desarrollen tales actividades¿.

Como se advierte del dispositivo legal citado, la Licencia Municipal de Funcionamiento se constituye en un documento de carácter obligatorio para todas las personas jurídicas o naturales que desean realizar actividades comerciales. En ese sentido, los Establecimientos farmacéuticos no son ajenos a este requisito y de igual manera deben cumplir con la normativa vigente. Por lo tanto, al no solicitarse como requisito obligatorio la Licencia Municipal de Funcionamiento como Droguería, se estaría poniendo en riesgo la salud pública del usuario, porque podrían postular empresas formales y/o informales que no cumplan con los requisitos de la Ley de Salud, generando una duda razonable sobre los productos que comercializan.

En base a lo manifestado, y considerando el PRONUNCIAMIENTO N° 143-2022/OSCE-DGR solicitamos a al Comité de Selección tenga a bien integrar a las bases en el ACÁPITE DE DOCUMENTOS PARA PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO, lo siguiente:

¿ Licencia Municipal de Funcionamiento como Droguería o Laboratorio, autorizado por la municipalidad competente.

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** CAP II    **Literal:** 2.3    **Página:** 18

**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

No se acoge la presente observación dado que de conformidad con la Opinión N° 186-2016/DTN, la habilitación de un postor, está relacionada con cierta atribución con la cual debe contar el proveedor para poder llevar a cabo la actividad materia de contratación, este es el caso de las actividades reguladas por normas en las cuales se establecen determinados requisitos que las empresas deben cumplir a efectos de estar habilitadas para la ejecución de determinado servicio o estar autorizadas para la comercialización de ciertos bienes en el mercado.

Por esta razón solo será considerado en el punto 3.2 REQUISITOS DE CALIFICACION A. CAPACIDAD LEGAL tal cual se detallan en las bases Integradas.

**Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:**

null

Entidad convocante : DIRECCION DE REDES INTEGRADAS DE SALUD LIMA ESTE

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-DIRIS LE-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS MÉDICOS CONSOLIDADOS DE LABORATORIO 2023

Ruc/código :	20544150104	Fecha de envío :	26/07/2023
Nombre o Razón social :	MEDICAL ISVIL S.A.C.	Hora de envío :	19:52:28

**Observación: Nro. 6**

**Consulta/Observación:**

Observamos que en los requisitos de calificación de las bases NO se está solicitando lo siguiente:

**CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS DE DISTRIBUCIÓN Y TRANSPORTE - BPD**

Al respecto, la Resolución Ministerial N° 833-2018/MINSA, y sus modificatorias según la Resolución Ministerial N° 1000-2016/MINSA; indica que "Como conjunto de norma mínima obligatoria que establecen los requisitos y procedimiento operativos que deben cumplir los establecimientos que se dedican a la fabricación, importación, exportación, almacenamiento, comercialización, distribución, dispensación y expendio de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos, y productos sanitarios, con el fin de garantizar el mantenimiento de la calidad, integridad, características y condiciones óptimas de los mismos durante el transporte de un lugar a otro."

Como se advierte de las bases, dichos productos van a ser utilizados en personas; por lo que, el área usuaria debe velar por la integridad de las mismas, garantizando de esta manera que los productos lleguen desde los almacenes del postor hasta el almacén de la Entidad convocante, en óptimas condiciones, conservando la calidad, integridad, características y condiciones del producto.

Por lo tanto, solicitamos al área usuaria y al OEC o al Comité de Selección se integren en las bases como documento de calificación a la Certificación de Buenas Practicas de Distribución y Transporte a nombre del postor emitidas por la DIGEMID, de la siguiente manera:

- Copia simple del Certificado de Buenas Practicas de Distribución y Transporte, a nombre del postor participante, en caso de un tercero que preste servicio, este también debe cumplir con presentar dicha Certificación a su nombre, y/o en caso se trate de un consorcio, cada uno de los consorcios deberán presentar a su nombre dicha certificación.

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** CAP III    **Literal:** A    **Página:** 77

**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

Se aclara que según las bases estándar solo se consideran para los REQUISITOS DE CALIFICACION que detallan en el numeral 3.2 del Capítulo III y son: CAPACIDAD LEGAL ¿ EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD ¿ CAPACIDAD TECNICA Y PROFESIONAL y determina si los postores cuentan con las capacidades necesarias para ejecutar el contrato.

Además se precisa que el CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS DE DISTRIBUCIÓN Y TRANSPORTE - BPD

Se encuentra como documento para la admisión de oferta y se detalla en el literal J) respecto a su pregunta se considerara de la siguiente manera:

Copia simple del Certificado de Buenas Practicas de Distribución y Transporte, a nombre del postor participante, en caso de un tercero que preste servicio, este también debe cumplir con presentar dicha Certificación a su nombre, y/o en caso se trate de un consorcio, cada uno de los consorcios deberán presentar a su nombre dicha certificación.

En las bases integradas.

**Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:**

Se agregara a las bases integradas lo siguiente: Copia simple del certificado de buenas prácticas de distribución y transporte a nombre del postor participante, en caso de un tercero que preste servicio, este también debe cumplir con presentar dicha Certificación a su nombre, y/o en caso se trate de un consorcio, cada uno de los consorcios deberán presentar a su nombre dicha certificación

Entidad convocante : DIRECCION DE REDES INTEGRADAS DE SALUD LIMA ESTE

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-DIRIS LE-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS MÉDICOS CONSOLIDADOS DE LABORATORIO 2023

Ruc/código : 20544150104

Nombre o Razón social : MEDICAL ISVIL S.A.C.

Fecha de envío : 26/07/2023

Hora de envío : 19:52:28

**Observación: Nro. 7**

**Consulta/Observación:**

Observamos que en los DOCUMENTOS PARA LA ADMISION DE LA OFERTA se está solicitando lo siguiente:

J) Copia simple del certificado de buenas prácticas de distribución y transporte ¿  
BPDT vigente de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la  
DIGEMID como ANM o por la ARM según corresponda.

Al respecto, la Resolución Ministerial N° 833-2018/MINSA, y sus modificatorias según la Resolución Ministerial N° 1000-2016/MINSA; indica que "Como conjunto de norma mínima obligatoria que establecen los requisitos y procedimiento operativos que deben cumplir los establecimientos que se dedican a la fabricación, importación, exportación, almacenamiento, comercialización, distribución, dispensación y expendio de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos, y productos sanitarios, con el fin de garantizar el mantenimiento de la calidad, integridad, características y condiciones óptimas de los mismos durante el transporte de un lugar a otro."

Como se advierte de las bases, dichos productos van a ser utilizados en personas; por lo que, el área usuaria debe velar por la integridad de las mismas, garantizando de esta manera que los productos lleguen desde los almacenes del postor hasta el almacén de la Entidad convocante, en óptimas condiciones, conservando la calidad, integridad, características y condiciones del producto.

Por lo tanto, solicitamos al área usuaria y al OEC o al Comité de Selección se integren en las bases como documento de calificación a la Certificación de Buenas Practicas de Distribución y Transporte a nombre del postor emitidas por la DIGEMID, de la siguiente manera:

- Copia simple del Certificado de Buenas Practicas de Distribución y Transporte, a nombre del postor participante, en caso de un tercero que preste servicio, este también debe cumplir con presentar dicha Certificación a su nombre, y/o en caso se trate de un consorcio, cada uno de los consorcios deberán presentar a su nombre dicha certificación.

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** CAP II    **Literal:** J    **Página:** 17

**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

Se aclara que según las bases estándar solo se consideran para los REQUISITOS DE CALIFICACION que detallan en el numeral 3.2 del Capítulo III y son: CAPACIDAD LEGAL ¿ EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD ¿ CAPACIDAD TECNICA Y PROFESIONAL y determina si los postores cuentan con las capacidades necesarias para ejecutar el contrato.

Además se precisa que el CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS DE DISTRIBUCIÓN Y TRANSPORTE - BPDT  
Se encuentra como documento para la admisión de oferta y se detalla en el literal J) respecto a su pregunta se considerara de la siguiente manera:

Copia simple del Certificado de Buenas Practicas de Distribución y Transporte, a nombre del postor participante, en caso de un tercero que preste servicio, este también debe cumplir con presentar dicha Certificación a su nombre, y/o en caso se trate de un consorcio, cada uno de los consorcios deberán presentar a su nombre dicha certificación.

En las bases integradas.

**Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:**

Se agregara a las bases integradas lo siguiente: Copia simple del certificado de buenas prácticas de distribución y transporte a nombre del postor participante, en caso de un tercero que preste servicio, este también debe cumplir con presentar dicha Certificación a su nombre, y/o en caso se trate de un consorcio,

**Entidad convocante :** DIRECCION DE REDES INTEGRADAS DE SALUD LIMA ESTE

**Nomenclatura :** LP-SM-1-2023-DIRIS LE-1

**Nro. de convocatoria :** 1

**Objeto de contratación :** Bien

**Descripción del objeto :** ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS MÉDICOS CONSOLIDADOS DE LABORATORIO 2023

---

cada uno de los consorcios deberán presentar a su nombre dicha certificación



Entidad convocante : DIRECCION DE REDES INTEGRADAS DE SALUD LIMA ESTE

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-DIRIS LE-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS MÉDICOS CONSOLIDADOS DE LABORATORIO 2023

Ruc/código :	20544150104	Fecha de envío :	26/07/2023
Nombre o Razón social :	MEDICAL ISVIL S.A.C.	Hora de envío :	19:52:28

**Observación: Nro. 8**

**Consulta/Observación:**

Consulta u observación:

Observamos que NO se está solicitando en los DOCUMENTOS PARA LA ADMISION DE LA OFERTA solicitando lo siguiente:

F) Copia simple del certificado de análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente que acredite las características específicas del bien según lo autorizado en su registro sanitario.

El certificado de análisis, es el informe mediante el cual se tiene constancia de que el producto ha sido probado y ha obtenido un resultado conforme para ser liberado al mercado. Este informe, no necesariamente tendrá el ¿título¿ de certificado de análisis, sino que podrá tener otras denominaciones, siempre en cuando este permita demostrar que un producto está apto para ser liberado al mercado.

Por tal motivo solicitamos al comité de selección en coordinación con el área usuaria, se integren en las bases como documento de calificación la presentación del certificado de análisis por ser un documento técnico deber ser refrendado (nombre, firma y sello) por el DIRECTOR TÉCNICO DE LA EMPRESA POSTOR.

Se debe integrar:

- Copia simple del Certificado de Análisis o protocolo de análisis, emitido por el fabricante o quien encarga su fabricación según lo dispuesto en la norma correspondiente, por (¿) deber ser refrendado (nombre, firma y sello) por el DIRECTOR TÉCNICO DE LA EMPRESA POSTOR.

**Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP II Literal: F Página: 17**  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

Se aclara que según las bases estándar solo se consideran para los REQUISITOS DE CALIFICACION que detallan en el numeral 3.2 del Capítulo III y son: CAPACIDAD LEGAL ¿ EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD ¿ CAPACIDAD TECNICA Y PROFESIONAL y determina si los postores cuentan con las capacidades necesarias para ejecutar el contrato.

Además se precisa que el CERTIFICADO DE ANALISIS

Se encuentra como documento para la admisión de oferta y se detalla en el literal F) respecto a su pregunta se considerara de la siguiente manera:

Copia simple del Certificado de Análisis o protocolo de análisis, emitido por el fabricante o quien encarga su fabricación según lo dispuesto en la norma correspondiente, por (¿) deber ser refrendado (nombre, firma y sello) por el DIRECTOR TÉCNICO DE LA EMPRESA POSTOR.

En las bases integradas.

**Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:**

se agregaran en las bases integradas lo siguiente: Copia simple del Certificado de Análisis o protocolo de análisis, emitido por el fabricante o quien encarga su fabricación según lo dispuesto en la norma correspondiente, deber ser refrendado (nombre, firma y sello) por el DIRECTOR TÉCNICO DE LA EMPRESA POSTOR

Entidad convocante : DIRECCION DE REDES INTEGRADAS DE SALUD LIMA ESTE

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-DIRIS LE-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS MÉDICOS CONSOLIDADOS DE LABORATORIO 2023

Ruc/código :	20544150104	Fecha de envío :	26/07/2023
Nombre o Razón social :	MEDICAL ISVIL S.A.C.	Hora de envío :	19:52:28

**Observación: Nro. 9**

**Consulta/Observación:**

Consulta u observación:

Observamos que en las especificaciones se está solicitando equipos accu-check instant S

Solicitamos al comité de selección en coordinación con área usuaria nos aclare de la cantidad de equipos en sección de uso van a requerir, si la adquisición es: tiras reactiva para glucómetro portátil x 50 determinaciones ¿ (450 unid)

Considerando los principios que rigen las Contrataciones y Adquisiciones (Artículo 3 Ley) como son Libre competencia, Imparcialidad, Eficiencia, Transparencia, Vigencia tecnológica y Trato justo e igualitario Se debe integrar:

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** CAP III    **Literal:** ANEXO 1    **Página:** 73

**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

SE ACLARA QUE LA CANTIDAD DE EQUIPOS DE CESION DE USO QUE SE VA A REQUERIR PARA LA ADQUISICION DE TIRAS REACTIVAS PARA GLUCOMETRO PORTATIL X 50 DETERMINACIONES ES DE 10 EQUIPOS ACCU CHECK INSTANT S.

**Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:**

null